#### COMPOSITION FOR LONG-ACTING PREPARATION AND ITS PRODUCTION

Patent number:

JP2292229

**Publication date:** 

1990-12-03

Inventor:

WATANABE KEIKO; TAKAOKA KAZUKO; TANIMOTO

MARIKO; TAKAKURA ISAMU

Applicant:

TOYAMA CHEMICAL CO LTD

Classification:

- international:

A61K9/16; A61K47/32; A61K47/38

european:

Application number: JP19890113688 19890508 Priority number(s): JP19890113688 19890508

Report a data error here

#### Abstract of JP2292229

PURPOSE:To obtain the subject composition consisting of crystalline and slightly soluble basic drug, higher fatty acid, enteric high polymer and surfactant, having no problem to stability of drug with a high reappearance and capable of providing uniformal effectiveness. CONSTITUTION:The composition consisting of (A) crystalline and slightly soluble basic drug (e.g. nicardipine) or salt thereof, (B) higher fatty acid, preferably 12 to 18C higher fatty acid which is solid at ordinary temperature and 0.3 to 16 times by weight based on the ingredient A, (C) enteric high polymer, e.g. methacrylic acid-(meth)acrylic acid ester copolymer 0.3 to 16 times by weight based on the ingredient A and (D) surfactant, preferably nonionic surfactant 0.002 to 2 times by weight based on the ingredient A. Blend ratio of the ingredient A is 5 to 50wt.%, preferably 10 to 30wt.%. The abovementioned four ingredients are kneaded in prescribed weight ratio, pulverized and uniformed to prepare the abovementioned composition.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# BLANK PAGE

⑲ 日 本 国 特 許 庁 ( J P )

① 特許出願公開

#### ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

平2-292229

@Int. Cl. 5

識別記号

广内整理番号

②公開 平成2年(1990)12月3日

A 61 K 47/32 9/16 47/38

C U C 7624-4C 7624-4C 7624-4C

審査請求 未請求 請求項の数 12 (全7頁)

⑤発明の名称

持続性製剤用組成物およびその製造法

②特 顕 平1-113688

②出 願 平1(1989)5月8日

辺 ⑩発 明 者

啓 子

富山県富山市栗島町 3-14-51-7

**X** @発 明

和

富山県高岡市大坪町3-9-44

真 理 子 @発 明 者

富山県上新川郡大山町三宝荒屋691-13

@発 明

富山県富山市任海753

富山化学工業株式会社

東京都新宿区西新宿3丁目2番5号

- 1. 発明の名称
  - 持続性製剤用組成物およびその製造法
- 2. 特許請求の範囲
  - (1) 結晶性の難溶性塩基性薬物またはその塩、 結晶性の難溶性塩基性薬物またはその塩に 対してそれぞれ重量比で 8.3~16倍の高級間 肪酸、0.3~16倍の路溶性高分子および 0.002~2倍の界面活性剤からなる持続性製 剂用组成物.
  - (2) 高級脂肪酸が良素数12~18の脂肪酸である 特許請求の範囲第(1)項記載の持続性製剤用 组成物。
  - (3) 疑溶性高分子がメタクリル酸ーメタクリル 餃エステルコポリマー、 メタクリル酸~ア クリル麒エステルコポリマー、 セルロース サクシネート類、 セルロースフタレート類 およびカルボキシメチルセルロース頬から 退ばれる1種または2種以上の惡溶性高分 子である特許請求の範囲第(1)または(2)項 記載の持続性製剤用組成物。

- (4) 界面活性剤が非イオン性界面活性剤である 特許請求の範囲第(1)~(3)項 いずれかの項 記載の持続性製剤用組成物。
- (5) 結晶性の難溶性塩基性薬物またはその塩が 結晶性のニカルジビンまたはその塩である 特許請求の範囲第(i)~(4)項 いずれかの項 記載の持続性製剤用組成物。
- (6) 持続性製剤用組成物の剤形が顆粒剤、細粒 剤またはカブセル剤である特許請求の範囲 第(1)~(5)項 いずれかの項記載の持続性製
- (7) 結晶性の難溶性塩基性薬物またはその塩、 結晶性の難溶性塩基性薬物またはその塩に 対してそれぞれ重量比で 0.3~15倍の高級距 助敵、0.3~16倍の異常性高分子および 0.002~2 倍の界面活性剤を積合した後、粉 砕、 ついで、 整粒することを特位とする持 統性製剤用組成物の製法。
- (8) 高駄脂肪酸が炭素数12~18の脂肪酸である 特許請求の範囲第(7)項記載の持続性製剤用

特開平2-292229(2)

組成物の製法。

- (§) 膈溶性高分子がメタクリル酸ーメタクリル酸エステルコボリマー、メタクリル酸ーアクリル酸エステルコボリマー、セルロースサクシネート類、セルロースフタレート類およびカルボキシメチルセルロース類から選ばれる 1 程または 2 程以上の 腸溶性高分子である特許請求の範囲第(7)または(8)項記載の持続性製剤用銀成物の製法。
- (10)界面活性剤が非イオン性界面活性剤である 特許請求の範囲第(7)~(9)項いずれかの項 記載の持続性製剤用組成物の製法。
- (11)結晶性の難溶性塩基性薬物またはその塩が 結晶性のニカルジピンまたはその塩である 特許請求の範囲第(7)~(10)項いずれかの項 記載の持続性製剤用組成物の製法。
- (12)持続性製剤用組成物の剤形が顕粒剤、細粒 剤またはカブセル剤である特許請求の範囲 第(7)~(11)項いずれかの項記載の持続性製 剤用組成物の製法。

58-116414号および問63-174929号には、ニカルジピンの有機溶媒溶液にある種の高分子物質を添加した後、担体の存在下に項務乾燥、吸着またはコーティングを行うことを特徴とする無定形ニカルジピンを含む持続性製剤が記載されている。これらはいずれもニカルジピンを無定形化して用いる点に特徴がある。

このように難溶性塩基性薬物の1つであるニカルジピンでは、 無定形ニカルジピンを持続性製剤に用いることが知られている。

#### [発明が解決しようとする課題]

しかし、一般に無定形化された薬剤を含有する
製剤には蛯じて、 及期的な物性の安定性、 製造の
繁雑さおよび経済性に問題がある。 具体的には、 
無定形ニカルジピンの製造はきわめて 類雑で、 か
つ、 薬物の結晶化による溶出性の変化や薬物の安
定性などの問題がある。 たとえば、 ボールミ お粉
砕によって 無定形化を行う場合、 ボールと 結晶と
の 西突が無定形化の律 速段階であるから、 かなり

#### 3. 発明の詳細な説明

#### [産業上の利用分野]

本発明は、題における溶解度が低いため持続性型剤化が困難であった難溶性型基性薬物またはその塩の持続性製剤用組成物およびその簡便な製法に関する。

而して、本発明の目的は、結晶性の難溶性塩基性張物またはその塩、高級脂肪酸、腸溶性高分子および界面活性剤からなる持続性製剤用組成物並びにその簡便な製法を提供することにある。

#### 「従来の技術】

題における溶解皮が極めて低い難溶性塩基性薬物またはその塩は、そのままでは、持続性製剤に使用するには適していない。そこで、こうした問題を解決するためにいくつかの文献が知られている。たとえば、特公昭59-48810号には、難溶性塩粧性薬物の1つであるニカルジピンを、ボールミル粉砕または振動ボールミル粉砕することにより無定形化し、発管吸収を改善した持続性組成物が記載されている。さらに、特開昭56-49J14号、同

晶化が起こるおそれがある。また、溶媒除去法に よって無定形化を行う場合、 製品中の残留溶媒を 滅少させるため長時間を要する乾燥工程が必要な ほか、 除去される溶媒による環境汚染にも配慮す る必要があるなど、繁雑で不経済である。 また、 長期間にわたって無定形状態の独特をはかるため、 薬物と相溶性のある高分子を数倍添加するのが通 常であり、その結果不必要に製剤のサイズが大き くなるなどの欠点もある。 さらにこれらの無定形 ニカルジピン製剤には、 薬物の適切な放出制御性 を特たせるために種々の添加物が加えられている が、その多くは医薬製剤分野で繁用される高分子 であり、 通常これらは水分を含んでいる。 この水 分が無定形化合物の化学的安定性や無定形状態の 維持に大きな影響を及ぼすことは当業者には周知 の事実である。

#### [課題を解決するための手段]

本発明者らはかかる従来技術の欠点を解決する ことを目的として数度検討した結果、 結晶性の難 密性塩基性薬物またはその塩、 結晶性の難溶性塩

#### 特閒平2-292229(3)

基性薬物またはその塩に対してそれぞれ重量比で 0.3~16倍の高級脂肪酸、 0.3~16倍の調溶性高分子および 0.002~2倍の界面活性剤を飲合した後、粉砕、 ついで、 整粒することにより、 きわめて 間便に、 安定で持続放出性に優れた難溶性塩基性薬物の持続性製剤用組成物が得られることを見出し、本発明を完成するに至った。

つぎに、本発明について詳述する。

本発明における結晶性の難溶性塩基性薬物とは、 逆離塩基またはその酸付加塩の人工調液(日本薬 局方第11改正、 耐壊試験法に記載されている第2 液)に対する溶解度が 0.1~300μ g/a1程度であり、 かつ酸付加塩を形成する塩基性基を有する薬物を 意味し、 たとえば、 結晶性のニカルジピン、 ジャナール、 ジルチアゼム、 ジアゼバム、 ケトチ フェン、 ジソビラミト、 クロルフェニラミンと 質を形成する酸としては、 医薬として許容 塩を形成する酸としては、 医薬として許られる 酸であれば特に限定されないが、 たとえば、 職酸、 塩酸およびリン酸などの無機酸: メタンスルホン

ストレイン酸、 パルミトレイン酸、 オレイン酸、リノール酸、リノレン酸、 エイコセン酸、 酸 油酸 およびエイコサトリエン酸 などが; オキシ 脂肪酸 としては、 たとえば、 リシノール酸 およびジオキシステアリン酸 などが; 並びに分枝脂肪酸 としては、 たとえば、 メチルパルミチン酸 などが 挙げられる。 これらの 高級 脂肪酸のうち、 常温で固体の 炭素数12~18の 高級 脂肪酸が 好ましい。

本発明で用いられる国際性 高分子としては、 たとえば、 メタクリル酸ーメタクリル酸エスステルコポリマー、 メタクリル酸ーフクリル酸エスステルコスリマー、 セルロースサクシネート 類、 セルロースサクシネート 類などが挙げられ、 また、 これらを必要に しんない などが挙げられ、 また、 これらを 必要に しいい はまたは 2 程以上担み合わせて 用い に は よ タクリル酸ーメタクリル 酸 ステリル な メテルコポリマーとしては、 メタクリル は 、 メタクリル は 、 スクリル に 、 スクリル は 、 スクリルコポリマーとして は 、 たとえば、 メクリル

観およびpートルエンスルホン酸などのスルホン 酸; 並びにクエン酸、フマル酸およびマレイン酸 などの有機酸などが挙げられる。

また、構造上は両性物質であるが、酸性基の射 健定数が小さく。事実上塩基のような物性を示し、 その酸付加塩および両性物質の人工路液(日本環 局方第11改正、脳環試験法に記載されている第2 液)に対する溶解度が D.1 から300 μ g/m 1程度であ る実物、たとえば、トスフロキサシンのようなビ リドンカルボン較系要物にも本発明を適用できる。

本発明で用いられる高級脂肪酸としては、 炭素数 12~22の高級脂肪酸であればすべて使用することができ、 たとえば、 直接飽和脂肪酸、 直須不飽和脂肪酸、 すキシ脂肪酸および分岐脂肪酸などが 単げられ、 また、 これらを必要に応じて 1 種 または 2 種以上組み合わせて用いてもよい。 具体 のには、 直抵飽和脂肪酸としては、 たとえば、 ラウリン酸、 ミリスチン酸、 パルミチン酸、 ステアリン酸、 アラキン酸およびベヘン酸 などが; 直紙不飽和脂肪酸としては、 たとえば、 ドデセン酸、 ミリ

酸-アクリル酸メチルコボリマー(商品名: オイドラギット L-100) およびメタクリル酸-アクリル酸エチルコボリマー(商品名: オイドラギット L-100-55) (以上、ローム・アンド・ファーマ社製) などが: セルロースサクシネート 類としては、たとえば、ヒドロキシブロビルメチルセルロースアセテートサクシネート (商品名: AQOAT) などが: セルロースフタレート類としては、 たとえば、ヒドロキシブロビルメチルセルロースフタレート (商品名: HP-55およびHP-50) (以上信題化学社製) などが: 並びにカルボキシメチルセルロース 類としては、 たとえば、カルボキシメチルエチルセルロース [商品名: CKEC(フロイント産菜社製)] などが挙げられる。

本発明で用いられる界面活性剤としては、アニオン性、非イオン性、カチオン性および再性の界面活性剤が挙げられ、また、これらを必要に応じて1種または2種以上を組み合わせて用いてもよい。具体的には、アニオン性界面活性剤としては、たとえば、ラウリル碳酸ナトリウム(商品名:

#### 特開平2-292229(4)

NIKKOL SLS)およびポリオキシエチレン(10)ラウ リルエーテルリン酸ナトリウム(商品名: KIKKOL

DLP-10) (以上、日光ケミカルズ社製)など が; 非イオン性界面活性剤としては、 たとえば、 ポリオキシエチレン(40)モノステアレート(商品 名: NIKKOL MYS-40)、ポリオキシエチレン(9)ラ ウリルエーテル(商品名: NIKKOL BL-9EX)、ポ リオキシエチレン(20)ソルビタンモノオレエート (商品名: NIKKOL 10-10) (以上、日光ケミカル ズ 社製) およびポリオキシエチ レン(105)ポリオキ シプロピレン(b)グリコール【商品名: PEP101(フ ロイント産業社製)]などが; カチオン性界面活 性刺としては、 たとえば、 塩化ステアリルトリメ チルアンモニウム [商品名: NIKKOL CA-2465 (日 光ケミカルズ社製)]などが; 並びに両性界面活 性刺としては、たとえば、 レシチンおよびラウリ ルジメチルアミノベタイン [ 商品名: NIKKOi A K-301(日光ケミカルズ社製)]などが挙げられ る。 これらの界面活性剤のうち、 非イオン性界面 活性剤が好ましい。

剤、 たとえば、 軽質無水ケイ酸などを加えて固形 化をはかることによって持続性製剤用組成物を得 ることができる。

なお、 結晶性の難溶性塩基性 薬物またはその塩の粉砕は、 大きな結晶粒子が混入するのを防ぐためであり、 特に散粉砕は必要なく、 ハンマー型粉砕 機で達成される通常の粒度が 得られればよい。

また、冷却後の粉砕は、 整粒の目的で通常使用される粉砕機、 トーネードミルまたはフラッシュミルなどを使用することができる。

つぎに、配合量について説明する。

以下に記す配合比は、組成物全体に占める類配合物の重量比を表わす。

結晶性の難溶性塩基性薬物またはその塩の配合 量は、その薬物の薬効発現量や溶解度に合わせて 任意に選択でき、過常、全製剤に対して重量比で 5~50%、好ましくは、10~30%である。

高級語助設および風容性高分子の配合量は、 結 品性の難溶性塩基性薬物またはその塩に対して、 重量比でそれぞれ 0.3~16倍、 好ましくは、 それぞ つぎに、本発明の持続性製剤用組成物の製法に ついて説明する。

本発明の代表的な製法における実施態様は、 粉 砕した結晶性の難溶性塩基性薬物またはその塩、 結晶性の難溶性塩基性薬物またはその塩に対して それぞれ 重 重 比 で 0.3~ 16倍の 高 級 脂 肪 酸、 0.3~ 15倍の風溶性高分子および0.002~2倍の界面活性 剤を錬合した後、 当該分野で知られる粉砕、 つい で、 整粒 することによって持続性製剤用組成物を 得るものである。 この際、 好ましい思様としては、 常温で製作の農業数12~18の高級脂肪酸を用い、 結晶性の難溶性塩基性薬物またはその塩、 該高級 脂肪酸、 腸溶性高分子および界面活性剤を、 該高 扱 脂肪酸の 融点付近の温度に加熱し、 そのものの 溶験下に線合した後、冷却して固化させ、 ついで これを粉砕、整粒して製造する腹模が挙げられる。 また、 組成物全体をあらかじめ所望粒度に造粒 した後、 転動状態下に加熱して高級脂肪酸を軟化、 溶融させ、持続性製剤を得ることもできる。

高級脂肪酸が常温で液体の場合は吸油性の気形

れ1~5倍であり、より好ましくは、高級題助設1~4倍、顕溶性高分子1.3~5倍である。高級題助設を 踢溶性高分子より多く使用すると、日本薬局方乳 11改正、超短試験法に配載されている第2液にお ける沿出性の悪化や整粒後の粒子同士の固料が見 られる場合があるので、一般には高級題肪設を調 溶性高分子より少な目に用いたほうがよい。また、 薬物が水分に不安定な場合はあらかじめ顕溶性高 分子を乾燥して使用することもできる。

なお、 酸付加塩の薬物にアニオン性界面活性剤を組み合わせると界面活性作用が低下するなど、 配合上間題となることがあるので、 薬物との組み 合せを適宜選択して使用する。

界面活性剤の配合量は、 結晶性の難溶性塩基性 薬物またはその塩に対して重量比で 0.002~2 倍、 好ましくは、 0.016~ 0.5倍である。

このようにして得られる組成物は、そのまま、 あるいは必要に応じて、持続放出性に影響をおよ ほさない範囲で、通常、持続性製剤用組成成分に 用いられる乳糖などの餌形剤、クエン酸トリエチ

#### 特間平2-292229(5)

ルなどの可塑剤、ステアリン酸マグネシウムなどの耐電気防止剤並びにクエン酸およびフマル酸などの帰味剤などを1種または2種以上常法によって添加することもできる。

加熱温度は、高級脂肪酸が軟化あるいは溶験して無合状態が実現できれば特に制度はされないが、 透常、40~90℃が好速である。

複合装置としては、ニーダーまたはヘンシェル ミキサーなどの通常の機械が使用できる。

このようにして得られる特殊性製剤用組成物は、 退常知られているどのような剤形にも常法によっ て調製できるが、 好ましい剤形としては、 類粒剤、 細粒剤またはそれらをハードゼラチンカブセルな どに充填して得るカブセル剤などが挙げられる。

つぎに、本発明の持続性製剤用組成物からの難溶性塩基性薬物の溶出、本発明持続性製剤用組成物の安定性および血中濃度に関する試験について述べる。

#### (1)溶出試験

日本薬局方溶出試験法に記載されているバド

#### (3)ピーグル犬経口役与実験

ビーグル犬(雄、体重3~10kg)を1群3匹用い、被検持続性製剤用組成物を充填したカプセル剤を、一夜絶食体、経口投与した。投与1.2.4.6 および8時間後に、それぞれ、削取静脈よりは血し、高速液体クロマトグラフィー(HPLC)法で、塩酸ニカルジビンの含量を定量し、ニカルジビンの血消中濃度を求めた。

その結果を、凶ー4に示す。

なお、実施例1の持続性製剤用組成物は、塩酸ニカルジピンとして200mg/匹を、実施例2.5 および7は、塩酸ニカルジピンとして100mg/匹を投与した。

これらの結果から、本発明組成物は人工過渡に おける部出性が優れており、またきわめて安定で あり、さらにまた及時間に渡り安定した薬物の血 中濃度を維持し、持続性製剤用粗成物として優れ ていることが切らかである。

#### (実施例)

つぎに本見明を実施例によりさらに詳細に説明

ル法(100 rpa)で、実施例1~13で得られた持続性製剤用組成物の溶出試験を行った。具体的には、塩酸ニカルジピン10 mg を含む持続性製剤用組成物を、日本薬局方崩壊試験法に記載されている第2被800 mlに、37±0.5℃に保ちながら添加し、添加10分後、30分後、1時間後、2時間後および3時間後に、それぞれサンプリングを行った。サンプリング液をメンプランフィルター(0.3μm)で適し、準液1mlを分取した後、高速液体クロマトグラフィー(HPLC)法で塩酸ニカルジピンの含量を定量し、溶出率を求めた。

その結果を、図1~3に示す。

#### (2)安定性試験

実施例1の持続性製剤用組成物を表-1に示す条件下で安定性試験を行った。

表 - 1 1 カ月の試験結果(ニカルジピンの残存率)

試験条件	40℃, 柏対湿度75%	60°C
実施例1の持続性 製剤用組成物	98.6%	99.0%

するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

なお、実施例において、商品名が使用されているが、それらの一般名は、つぎのとおりである。 開帝性高分子:

HP-55: ヒドロキシブロビルメチルセルロースフタ レート(信越化学社製)

AQOAT: ヒドロキシブロビルメチルセルロースアセ テートサクシネート(信延化学社製)

CMEE: カルボキシメチルエチルセルロース (フロイント産業社製)

オイドラギット L-100: メタクリル酸ーアクリル 酸メチルコポリマー (ロ ーム・アンド・ファーマ 社製)

#### 界面活性剂;

NIKKOL MYS-40: ポリオキシエチレン(40)モノステ アレート(日光ケミカルズ社製)

NIKKOL 70-10: ポリオキシエチレン(20)ソルビタ ンモノオレエート (日光ケミカル

特閒平2-292229(6)

#### ズ社製)

NIKKOL BL-9EX: ポリオキシエチレン(§)ラウリル エーテル (日光ケミカルズ社製)

#### 実施例1.

83メッシュのよるいで鶴通した塩酸ニカルジピン48、ステアリン酸78、 NIRKOL MYS-40 0.5gおよび HP-55 8.5gを均一になるよう混合させる。 ついで、この混合物を約80'Cまで加熱し、ステアリン酸の溶酸下に練合する。 冷却、 固化させた後、 解砕して、 30メッシュのよるいで銅通し、 83メッシュのよるいとに 世生る粒度の持続性型 州田組 環境を掲る。

#### 実施例 2.

脳溶性高分子として実施例1のHP-55 8.5gのかわりに、 オイドラギット L-100 8.5gを用いて実施例1と回様に操作し、持数性製剤用組成物を得る。 実施例3.

高級 脂肪酸 として実施例 2 のステアリン酸 7gのかわりにラウリン酸 7gを用いて、約50°Cまで加熱し、実施例 2 と同様に操作し、持続性製剂用組成

0.5gのかわりに NIKKOL BL-9 EX 0.5gを用いて、 実施例 5 と同様に操作し、 持続性製剤用組成物を得る。

#### 実施例9~13.

高級脂肪酸として、実施例2のステアリン酸75のかわりに、表-5の高級脂肪酸を加えた後、さらに、表-5の陽溶性高分子および界面活性剤を加え、実施例2と同様に操作して、表-5に示す実施例3~13の特殊性質剤用組成物を、それぞれ得る。

去一5

実施伊No	針溶性 塩基性薬物	PARISING.	題溶性高分子	界面活性剤
実施例9	塩酸ニカルジピン	ステアリン酸	オイドラギット L-100	HIKKOL MYS-40
	4g	6g	9.5g	0.5g
実施例10	<u>塩酸ニカルジピン</u>	ステアリン酸	オイドラギット L-100	HIKKOL MYS-40
	4g	5g	10.5g	0.5g
実施例!1	塩酸ニカルジピン	ステアリン政	オイドラギット L-100	NIXXOL MYS-40
	4g	8g	8.5g	0.5g
実施例12	塩酸ニカルジピン	ステアリン紋	オイドラギット L-100	NIKKOL MYS-40
	4g	14g	17g	1.08
英距例13	塩酸ニカルジピン 4g	ステアリン証 14g	AQOAT 17g	HIKKOL MYS-40 1.0g

#### 物を得る。 実施例 4.

高級脂肪酸として変施例1のステアリン酸7gのかわりにバルミチン酸7gを用いて、約70°Cまで加熱し、実施例1と同様に操作し、持続性製剤用組成物を得る。

#### 実施例 5.

顯溶性高分子として実施例1のHP-55 8.5gのかわりにAQDAT 8.5gを用いて、実施例1と同様に抵作し、持続性製剤用組成物を得る。

#### 変施例 6.

#### 実施例7.

界面活性剤として実施例 5 のNIKKOL NYS-40 0.5gのかわりにNIKKOL 70-10 0.5gを用いて、実施例 5 と同様に操作し、持続性製剤用組成物を行る。実施例 8.

界面活性剤として実施例 5 の NIKKOL MYS-40

#### [発明の効果]

本発明の持続性製剤用組成物は組成の多くを水に 貫溶性の高級脂肪酸が占めるため、製造に際して水や有機溶媒を必要としないので薬物の安定性に問題がない。また、コーティングなどの複雑な役件を必要としないので、再現性が高く、均質な結果が簡便に得られる。さらに、本発明製法によれば、異常性塩基性薬物を無定形に変化させる必要がないため、ボールミル粉砕または溶媒除去法

#### のような無定形への操作に伴う欠点がない。 4. 透面の簡単な説明 【図の説明】

図1~3は実施例1~13で得られた塩酸ニカルジピンの持続性製剤用組成物の溶出試験の結果を示す。

図4は実施例1、2、5および7で得られた塩 酸ニカルジビンの持続性製剂用組成物をビーグル 犬に投与した場合のニカルジビンの血清中濃度椎 移を示す。

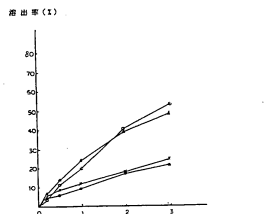
(以下余白)

(時間)

#### 図 1 塩酸ニカルジビンの持続性製剤用組成物の 溶出試験結果

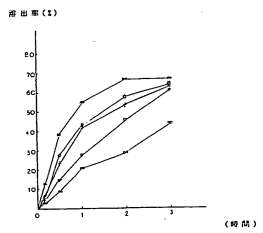
●:実施例1の組成物 』:実施例3の組成物

ο:実施例2の組成物 エ:実施例4の組成物



#### 図3 塩酸ニカルジピンの持続性製剤の 溶出試験結果

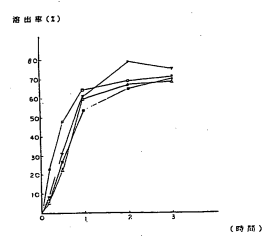
マ: 実施例 9 の組成物 - - : 実施例 1 2 の組成物 + : 実施例 1 0 の組成物 - - : 実施例 1 3 の組成物 - - : 実施例 1 1 の組成物



#### 特開平2-292229(7)

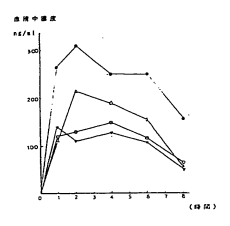
図 2 塩酸ニカルジピンの持続性製剤用組成物の 溶出試験結果

> ▼:実施例 5 の組成物 Δ:実施例 7 の組成物 □:実施例 6 の組成物 ■:実施例 8 の組成物



四4 ピーグル犬でのニカルジピンの血液中濃度推移 ●:実施例1の組成物(塩級ニカルジピンとして 200mg/近そ投与) ○:実施例2の組成物(塩酸ニカルジピンとして 100mg/近そ投与)

▼:実施外5の組成物(塩鉱ニカルソビンとして 100mg/匹を投与) ▲:実施例7の組成物(塩雄ニカルソビンとして 100mg/匹を投与)



## **BLANK PAGE**

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:		
☐ BLACK BORDERS		
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES		
☐ FADED TEXT OR DRAWING		
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING		
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES		
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS		
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS		
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT		
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY		

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

## BLANK PAGE